

CIPROFLOXACINO 0,3 %-DEXAMETASONA 0,1% UNGÜENTO OFTÁLMICO

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este medicamento. Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo, pregunte a su médico o químico farmacéutico. Guarde este folleto puede necesitar leerlo nuevamente.

Composición:

Cada 100 g de ungüento oftálmico contiene:
Ciprofloxacino 0,30 g
Dexametasona 0,10 g
Excipientes : Según lo aprobado en Registro.

Indicaciones:

Infecciones oculares causadas por microorganismo susceptibles, cuando es necesaria la acción antiinflamatoria de la dexametasona. Blefaritis, blefaroconjuntivitis y conjuntivitis causadas por gérmenes sensibles, incluyendo *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus epidermidis* y *Streptococcus pneumoniae*
Profilaxis en cirugía ocular y post operatorio.

Clasificación Terapéutica:

Antibiótico y antiinflamatorio ocular

Contraindicaciones:

Antecedentes de hipersensibilidad a alguno de los principios activos. Herpes simple epitelial, vaccinia, varicela, enfermedades virales de la córnea y conjuntiva, infecciones por hongos y No usar lentes de contacto si presentan signos o síntomas de infección ocular bacteriana

Efectos adversos:

En general es bien tolerado.
Se ha reportado molestias, picazón, ardor, irritación, alteración del gusto, sensación de cuerpo extraño.

Interacciones:

Usted debe comunicar al oftalmólogo de todos los medicamentos que está usando ya sea con
o sin receta médica.

Precauciones y Advertencias:

Uso tópico ocular solamente.
El uso prolongado de este medicamento puede favorecer la infección por microorganismos no sensibles a ciprofloxacino, incluyendo hongos
No se recomienda administrar a niños ni a mujeres embarazadas ni durante la lactancia.
Se recomienda monitorear la presión intraocular cuando se administra este medicamento por más de 10 días.
Usar con precaución en procesos asociados con adelgazamiento de la córnea y esclera, ya que se ha demostrado la ocurrencia de perforación con el uso de esteroides tópicos.

Usar con precaución en infecciones purulentas, ya que los corticoides pueden causar proliferación excesiva de microorganismos no susceptibles y de hongos. Al ocurrir esto, o si se presenta irritación o hipersensibilidad deberá discontinuarse su uso.

Vía de Administración y Dosis

Dosis : Según prescripción médica.

Vía de administración: Ocular

Dosis usual : El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiado a su caso particular, no obstante la dosis usual recomendada:

1 a 2 gotas de suspensión oftálmica en el (los) ojo(s) afectado(s) cada 4 a 6 horas.

Se puede aumentar la dosis a 1 ó 2 gotas cada 2 horas o hasta que se resuelva la infección bacteriana.

La aplicación tópica del ungüento oftálmico se aplica 2 a 4 veces al día en el (los) ojo(s) afectado(s); o sólo durante las noches.

Se recomienda usar la suspensión oftálmica durante el día y el ungüento en la noche.

Almacenamiento:

Según lo aprobado en Registro.

Revisado el 21 de diciembre del 2006